1/1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-092576

(43)Date of publication of application: 10.04.1998

(51)Int CI

H05B 33/14 COSG 61/02 COSL 65/00

CO9K 11/06 H01L 33/00 H05B 33/10 H05B 33/22

H05R 33/26

(21)Application number: 09-116158

(71)Applicant: CAMBRIDGE DISPLAY TECHNOL LTD

(22)Date of filing: 18.04.1997 (72)Inventor: FRIEND RICHARD H

BURROUGHES JEREMY H

BRADLEY DONAL D

(30)Priority

Priority number: 89 8909011 Priority date: 20.04.1989

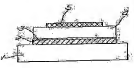
Priority country: GB

(54) FLECTROLLIMINESCENT ELEMENT AND MANUFACTURE THEREOF

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To manufacture a highly reliable electroluminescent element which has a wide surface area and whose electric power consumption is low by forming a poly phenylene vinylene PPV film with the thickness within a specified ..m range on the surface of a first charge injection contact layer. SOLUTION: Using a borosilicate glass 1 as a glass substrate, a first electric charge injection contact layer 2 is formed on the upper face of the substrate. This electric charge injection contact layer 2 is formed by thermal evaporation of aluminum through a shadow mask and the resultant substrate is exposed to air to form a thin film surface oxidized layer 3 and the electric charge injection contact layer is thus obtained. Next, a polymer solution is applied to the whole surface area of a joining substrate and while keeping the upper face in a horizontal state, the substrate is rotated at a specified rotation speed on an axis and the resultant substrate coated with a polymer precursor layer is thermally

treated in a vacuum oven to convert the precursor into poly phenylene vinylene PPV. The obtained PPV film 4 has 100-300nm



thickness. After that, a second electric charge injection contact layer 5 is formed on the PPV film 4 by evaporation of gold or aluminum and an electric charge injection contact layer with 20-30nm thickness is thus obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.05.1997

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.CL⁶

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-92576 (43)公開日 平成10年(1998) 4月10日

H05B	33/14	•		H05B	33/14			
C 0 8 G	61/02			C08G	61/02			
C08L	65/00			C08L	65/00			
C09K	11/06	*		C09K	11/06		Z	
H01L	33/00			H01L	33/00		Α	
			審查請求	有 請求	を項の数25	FD	(全 12 頁)	最終頁に続く

FΙ

		審査請求 有	請求項の数25	FD (全 12 頁) 最終貝に続く
(21)出願番号 (62)分割の表示 (22)出顧日	特願平9-116158 特願平2-506028の分割 平成2年(1990)4月18日	(71)日	出願人 59706304 ケンプリ ー リミ	 ッジ ディスプ	レイ テクノロジ
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	8909011:2 1939年4月20日 イギリス (GB)	(72)务	2 ジェー 表明者 フレンド イギリス	、国、ケンプリッ ・ピー ステーシ ・ リチャード ・ 国、ケンブリッ ・ アール・シャー	ョン ロード 13 ヘンリー ジ シーピー3
		(74) (1	6		外1名)

最終頁に続く

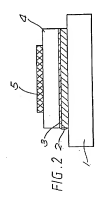
(54) 【発明の名称】 電界発光素子およびその製造方法

機即配長

(57)【要約】

【課題】信頼性に富み、広面積化が可能な、しかも低消 費電力で廉価に製造できる電界発光素子およびその製造 方法を提供する。

【解決手段】ガラス基板1の上面に第1の電荷注入接触 層2が形成される。この第1の電荷注入接触層2はアル ミーウムを熱熱着したものである。この第1の電荷注入 接触層2の表面に酸化物層3が形成される。さらに、前 記酸化物層3の表面にPPV既4を100から300 µ mの厚さに形成する。次に、前記PPV既4上に第2の 電荷注入接触層5を設ける。



【特許請求の範囲】

[請求項1] 少なくとも一種の共役ボリマーからなる薄い機密なボリマー選の形状の半導体層の第1 の表面と接する第1の接触層をよび半導体層の第2の表面と接する第2の接触層とがらなる電界発光素子であっ を機能層に対して正にするように半導体層を介して第1が表 び第2の接触層間に電界をかけると、電荷キャリヤが半 球体層に注入されて、半導体層から発光がなされるよう に十分に低い濃度の外部電荷キャリヤを有していること を特徴とする電界発光素子。

【請求項2】請求項1 記載の電界発光素子において、共役ポリマーが式

[(t)]
$$CH = CH \qquad \qquad (1)$$

「式中、フェニレン環は、必要に応じてそれぞれ独立し てアルキル(好適にはメテル)、アルコキシ(好適には メトキシまたはエトキシ)、ハロゲン(好適には塩素ま たは臭素)またはニトロの中から選択される1つあるい はそれ以上の債換基を有していてもよい〕のポリ(p − フェニレンピニレン)[PPV]であることを特徴とす る電界発光素子。

【請求項3】請求項1または2記載の電界免光業子において、薄い敷密なポリマー膜が10nmから5μmまでの範囲の実質的に均一な厚さのものであることを特徴とする電界免光業子素子。

【請求項4】前記請求項のいずれかに記載の電界発光素 子において、共役ポリマーが1eVから3.5eVの範 囲の半導体パンドギャップを有することを特徴とする電 界発光素子。

【請求項5】前記請求項のいずれかに記載の電界発光素 子において、ポリマー膜の電界発光領域における共役ポ リマーの割合が護中に存在する共役ポリマー中での電荷 移動の浸透しきい値を達成するのに十分であることを特 後とする電界発光素子。

【請求項6】前記請求項のいずれかに記載の電界発光素 子において、第10電荷法入接触層が、その一表面に薄 い酸化物層が形成されたアルミニウムの薄層であり、半 導体層の第10表面が前記酸化物層と接触していること を特徴とする電界発光素子。

【請求項7】請求項1乃至5のいずれかに記載の電界発 光素子において、第1の接触層がアルミニウムまたはマ グネシウムと銀との合金からなる群から選択されること を特徴とする電界発光素子。

【請求項8】請求項6記載の電界発光素子において、第 2の電荷注入層がアルミニウムおよび金からなる群から、 選択されることを特徴とする電界発光素子。 【請求項9】 前記請求項のいずれかに記載の電界発光素 子において、第1 および第2 の電荷注入接触層の少なく とも1つが少なくとも半透明であることを特徴とする電 界発光素子。

【請求項10】請求項7記載の電界発光素子において、 第2の接触層が酸化インジウムまたは酸化インジウムス ズからなることを特徴とする電界発光素子。

【請求項11】請求項1乃至5のいずれかに記載の電界 発光素子において、第10接触層が非晶質シリコンから なり、かつ第20接触層がアルミニウム、金および酸化 インジウムからなる群から選択されることを特徴とする 電界発光素子。

【請求項12】前記請求項のいずれかに記載の電界発光 素子において、第1および第2の電荷注入接触層の少な くとも1つが支持基板とも接触していることを特徴とす る電界発光素子。

【請求項13】請求項9記載の電界発光素子において、 支持基板が石英ガラスであることを特徴とする電界発光 考子。

【請求項14】前記請求項のいずれかに記載の電界発光 素子からなるアレイであって、第1および第2の電荷注 入接触層が前記アレイ中で選択的にアドレスされるよう に配置されていることを特徴とするアレイ。

【請求項 15】 少なくとも、短の共役ポリマーからなる
耐い敵密な重合体膜の形状の半導体層を、前駆体ポリマ
一の薄膜をポリマー薄膜として基板上に付着をせ、次に
付着した前駆体ポリマーを高温に加熱して共役ポリマー
を生成する工程によって基体上に付着をせ、次 第1の接 層の沸磨を前記半導体層の第1の表面と接して投け、表 して、第2の接触層の薄膜を前記半場体層の第2の接触を と接して設ける電界発光率を製造する方法であって、 ポリマー膜が、第2の接触層を第1の接触層に対して正 は機関間に電界を分析と、第1および第2の接 機関間に電界をかけると、電荷キャリ水半導体層に対 入されて、半導体層から発光がなされるように中分に低 い識度の外部電荷キャリや本有していることを特徴とす る電界発光素子の製造方法。

【請求項 1 6】請求項 1 5記載の製造方法において、先 が、支持基板上に前犯第 1 0 の電荷法入機能層を付着させ で複合基板を形成し、前記第 1 0 電荷注入接触層上に薄 い観密なポリマー膜として前記削壁体ポリマーをポリマー膜中 に 次に複合基板および前壁体ポリマーをポリマー膜中 に前記共役ポリマーを生成する高温に加熱し、最後に前 記第 2 0 電荷注入接触層をポリマー即上に付着させるこ とき特徴とする電景発光率での製造方法。

【請求項17】請求項15または16記載の製造方法に おいて、前駆体ポリマーが可溶性であり、かつスピンコ ーティングによって基板上にポリマー薄膜として付着さ れることを特徴とする電界発光素子の製造方法。

【請求項18】請求項15乃至17のいずれかに記載の

製造方法において、前駆体ポリマーがポリ(pーフェニレンピニレン) [PPV] の前駆体ポリマーであることを特徴とする電界発光素子の製造方法。

【請求項19】請求項15万至18のいずれかに記載の 製造方法において、薄い緻密なポリマー膜が10nmか ら5μmまでの範囲の均一な厚さのものであることを特 徴とする電界免光素子の製造方法。

【請求項20】請求項15万至19のいずれかに記載の 製造方法において、第10電荷注入接触層が、その一表 面に薄い酸化物層が形成されたアルミニウムの薄層であ り、この第1の電荷注入接触層の酸化物環膜が半導体層 の第1の表面と接触して設けられることを特徴とする電 界発光素子の製造方法。

[請求項21] 請求項15乃至20のいずれかに記載の 製造方法において、第2の電荷注入層がアルミニウムお よび金からなる群から選択されることを特徴とする電界 発光素子の製造方法。

【額求項22】請求項15万至19のいずれかに記載の 製造方法において、第10接無層がアルミニウムおよび マグネシウム/銀の合金からなる群から選択され、且つ 第2の接触層が酸化インジウムであることを特徴とする 電界発光素子の製造方法。

【請求項23】請求項15乃至19のいずれかに記載の 製造方法において、第10接触層が非晶質シリコンから なり、かつ第2の接触層がアルミニウム、金および酸化 インジウムからなる群から選択されることを特徴とする 電界発光素子の製造方法。

[請求項24]請求項15乃至24のいずれかに記載の 製造方法において、第1および第2の電荷注入接触層が 統着によって付着されることを特徴とする電界発光素子 の製造方法。

【請求項25】請求項15乃至24のいずれかに記載の 製造方法において、支持基板が石英ガラスであることを 特徴とする電界発光素子の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電界発光素子およびその製造方法に関し、一層詳細には、発光層が半導体である電界発光素子およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】電界発光(EL)素子は、電界の影響により発光するよう構成されている。このように使用される半導体における物理的機関に対する一般的な作用は、半導体の相対する電極から半導体に注入される電子一正 孔対の放射結合を通して行われる。その一例としては、Ga Pおよび同様なIII 族一V族半導体を基礎とする様光ダイオードがある。これらの業子は、効果的且つ広範・別に利用されているものの、その大きさが非常に微小であるために大面積ディスプレイに使用するに際しては、因難を伴うばがりか不経済でもある。大面積ディスプレス

イへの使用が可能な代替品の材料は機種類か知られており、そして無機半導体の中、ZnSに最も多大な努力が向けられた。この系は無規できない実用上の欠点、第1に信頼性が乏しいという問題がある。ZnSに係るメカニズムの一側は、強電界下において、半導体を通って1種のキャリヤが加速されることによって、放射発光によって緩和する半導体の局部的励起が生じることであると考えられる。

【0003】 有機材料の中、アントラセン、ペリレン、 そしてコロネンのような単体芳香族分子 (simple aromatic molecules) はエレクト ロルミネセンスを示すことが知られている。

【0004】これらの材料の実用上の問題点としては、 スnSと同様にそれらが信頼性を欠くばかりか、これら の有機層と電流注入電極層(currentーinje cting electrode layera)との 接合が困難なことである。

[〇〇〇5] 有機材料の昇業などの技術は、 得られる層が軟らかく、再結晶し易く、 および上部接触層 (topcontact layer) の高温折出に耐えることができないという不利を蒙むる。

【〇〇〇6】 好適に改質された芳香族化合物のラングミュアープロジエット(しゅngmulr-Blodgett) 蒸着等の技術は腹の品質の劣化、 能動物質の希釈、さらには、製造コストの高騰を招く。

[0007] アントラセンを利用した電界発光素子は、 米国特許3,621,321号に開示されている。この 素子は、多量の電力を消費し、且つ低ルミネセンスであ るという不組合を有している。

【0008】改良した素子を提供しようとして、米国特許4,672,265号は、発光層として二層構造を有する電界発光素子を記載している。

【0009】しかしながら、前記二層構造に提案されている物質は、前述の不都合を有する有機材料である。 【0010】

【発明が解決しようとする課題】 本発明は、前記の不都 合を未然に回避するか、若しくは少なくとも前配不都合 を低減化する電界発光素子およびその製造方法を提供す ることを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】本祭明の一郎様によれ ば、少なくとも1種の共役ポリマーからなる薄い酸密な ばリマ一腹の形状の半導体層、半導体層の第1の表面と 接する第1の接触層おからなる電界発光業子であって、 体層のポリマー腹は、第2の接触層を新したなる電界発光業子であって、半導 大層のポリマー腹は、第2の接触層を新して第1および第2の 接触層間に電界をかけると、電荷キャリヤが半導体層に 注入されて、半導体層から発光がなされるように十分に 低い濃度の外部電荷キャリヤを有していることを特徴と する電界発光素子が提供される。

【〇〇12】本発明は、適切な接触層から電荷キャリヤを注入することによって共役ポリマー半導体にエレクト ロルミネセンスを発揮させることができるという本発明 者等による発見に基礎をおくものである。

日かによるまたに必要であ、そのにかか。 【の 0 1 3 1 光央で別である。その場合、ボリアセチ り 4 0 6 1 号で検討されている。その場合、ボリアセチ レンが第 1 および第 2 の電極間の変調構造におけるアクティブ層として使用されている。 光学変調効果をもたら すアクティブ層に空間電荷領域を形成するように電極の 1 つとアクティブ層と回路で前域を形成するように電極の 1 つとアクティブ層と可能に絶縁層を設ける必要がある。空間電荷層が存在するために、その崩壊が発光を行う電子/正孔対の形成が実現不能にされるので、そのような構造はエレクトロルミネセンスを示すことができない。いずれにせよ、欧州特許出願 0 2 9 4 0 6 1 号においてエレクトロルミネセンスを示すことと

く望ましくない。
【OO14】本発明に係る索子において、共役ポリマー(Coniugated Polymer)はポリ(ローフエニレンピニレン)であるのが好ましく、第1の電荷注入接触層(first charge injéction contactlayer)は、一側の表面に薄い酸化物層が形成されたアルミニウムの薄層からあり、半導体層の第1の表面は前記酸化物層と接し、そし第2の電荷注入接触層(second chargeinjection contact layer)

で第2の電荷注入接触層(second charge injection contact layer) はアルミニウムまたは金の薄層である。 【0015】他の実施態様において、共役ポリマーはP

PVであり、第1接階層がアルミニウム、若しくはマグ ネシウムと鎖の合金で、第2接触層は、酸化インジウム である。

【〇〇16】さらに別の実施態様では、共役ポリマーは PPVであり、接触層の一つは非晶質シリコンからな リ、他方の接触層は、アルミニウム、金、マグネシウム 一級合金、酸化インジウムからなる群の中から選択され る。

[0017] これらの実施態様は、第1接触層あるいは 第2接触層の中のいずれかを基板に積層し、PPVの薄 層を付与し、そして、その上に前記積層されなかった接 触層を積層することによって達成される。

【0018】好適には、ポリマ一膜は、概ね10 nmから5μmの範囲の均一な厚さを有し、共役ポリマーは1 e Vから3.5 e V の範囲で半場体パンドギャップを有する。その上、ポリマ一級の電界発光領域における共役ポリマーの割合は、膜内に存在する共役ポリマー中の電荷移動の浸透しきい値を達成するのに十分である。 【0019】本発明の第2の態様によれば、少なくとも

【0019】本発明の第2の態様によれば、少なくとも 1種の共役ポリマーからなる薄い緻密な重合体膜の形状 の半導体層を、前駆体ポリマーの環膜をポリマー薄膜と して基板上に付着させ、次に付着した前駆体ポリマー 高温に加熱して共役ポリマーを生成する工程によって急 板上に付着させ、第1の接触層の薄膜を前記半導体層の 第1の表面と接して設け、そして、第2の接触層の変 を前記半導体層の第2の表面と接して設け、第2の接触 層の第3の表面と接して設け、第2の接触 層を第1の接触層に対して正にするように前記半導体 後であるが、ポリマー膜が、第2の接触 を関われると、 と接した第1および第2の接触層間に電界をかけると、 発音を対しているととを特徴とする電界発光素子の製造方法 が提供される。

[0020] 共役ポリマーとは、ポリマーの主骨格に沿って非極在水電子系を有するポリマーを意味する。この 非極在化した、電子系に半環体特性をポリマーに付与 し、また、ポリマーの骨格に沿って高い移動度を有する 正と負の電荷キャリヤを担持する能力をポリマーに与え る。

【0021】そのようなポリマーは、例えば、R. H. フレンドにより、Journal of Molecul ar Electronies4 (1988) Janu ary-March, No. 1, の第37頁~第46頁 で検討されている。

【0022】 本発明の基礎となるメカニズムは、以下の とおりである。すなわち、正の接触層は、ボリマー環に 正の電荷キャリヤを注入し、魚の控熱層は、ボリマー に負の電荷キャリヤを注入する。これらの電荷キャリヤ は、結合して放射的に崩壊する電荷対を形成する。これ を選成するために、正の接触層は高い仕事関数を有するよう に選択するのが好ましい。從って、負の接触層は、電子 注入材料、例えば、ボリマー半源体層と接して設け。

れ、回路を介して外部電位を印かすることによってポリマー半導体に対して負にされたときに、ポリマー半導体 医に電子を注入することができる金属またはドーブ半導体 (doped semiconductor)から構成される。正の接触層は正孔法入村祭、例えば、ポリマー半導体層と接して設けられ、回路を介して外部電位を印加することによってポリマー半導体に対して正にされた時に、ポリマー半導体層に一般に「正孔」と呼ばれるた時に、ポリマー半導体層に一般に「正孔」と呼ばれるら構成される。

【0023】 所望のエレクトロルミネセンスを生ずるためには、ポリマー腹は非発光性再結合の中心として作用 する欠陥が実質的に存在しないことを必要とする。なぜ ならば、そのような欠陥はエレクトロルミネセンスを妨 害するからである。

【0024】少なくとも1つの接触層は、電荷注入材に加えて、電子対正孔のエレクトロルミネセンス層への注

入比を制御し、且つ放射崩壊が接触層の電荷注入材から 離れて生じることを確実にするのに役立つ材料、好まし くは有機材料の層を含むことができる。

- 【0025】 共敬ポリマーの膜は、好酒には、単一共役 ポリマーあるいは共役ポリマーのセグメントを含む単一 コポリマーから構成される。またあるいは、共役ポリマ ーからなる膜は、共役ポリマーまたはコポリマーと別の 適当なポリマーとの混合物から構成されることも可能で ある。
- 【0026】ポリマ一膜のさらに好ましい特徴は以下の 通りである。
- (i) ポリマーは酸素、湿度、高温にさらされることに 対して安定であるべきである。
- (ii) ポリマー膜は良好な下地層との間の接着性、温度 上昇および圧力圧迫を原因とする亀裂の発生に対する阻 止能力、並びに縮み、膨張、再結晶あるいは他の形態変 化に対する抵抗性を有するべきである。
- (iii) ポリマー膜は、例えば、高結晶性と高融点により、イオン/原子移動工程に対して回復性があるべきである。
- 【0027】次に、本発明に係る実施態様の一例を、図面を参照しながら記述する。
- 【0028】 共役ポリマー膜は、好適には、下記式のポリ(p-7エニレンピニレン) [PV] であり、下記式において、フェニレン環は、必要に応じて各々独立してアルキル(好適にはメチル)、アルコキシ(好適には塩素メトキシ若しくはエトキシ)、ハロゲン(好適には塩素もしくは失異)またはニトロのなかから選択される1つあるいはそれ以上の質強差を有していてもよい。

[0029]

【0030】ポリ(p-フエニレンピニレン)から誘導 されるその他の共役ポリマーもまた、本発明に係る電界 発光素子のポリマー膜として使用されるのに適してい

死尤素子のホリマー膜として使用されるのに適している。 る。 【0031】以下にそのような誘導体の典型例を示す。

(i)式 Iのフェニレン環を縮合環系に置き換える、例 えば、フェニレン環をアントラセンあるいはナフタレン 環系に置換することによって得られる、以下のような構 造を示すポリマー。

[0032]

【化3】

[0033]

[化4]

[0034] [化5]

【0035】これらの代用多環系もまた前記フェニレン 環に関して説明した種類の1あるいはそれ以上の数の置 換基を有してもよい。

(ii) フェニレン環をフラン環などの複素環系に置換することによって得られる、以下のような構造を示すポリマー.

[0036]

【化6】

【0037】前記のとおり、上記フラン環もフェニレン 環に対して先に述べた種類の1あるいはそれ以上の数の 置換基を有してもよい。

(iii) 各々のフェニレン環(若しくは上記(i) ある いは(ii) において説明した他の環系)の1つに結合し たピニレン部分の数を増やすことによって得られる以下 のような構造を示すポリマー。

[0038]

[化7]

[0039]

【化8】

[0040]

を有してもよい。

【0041】前記構造式において、yは2、3、4、5、6、7を示す。

5、6、7を示す。 【0042】同様に、これらの環系は前記種々の置換基

【〇〇44】共役ポリマ一版は海流加工または溶融加工 可能な「前駆体」ポリマーを化学処理および/または熱 処理することによって製造することができる。後者の前 駆体ポリマーは引き続いて脱離反応によって共役ポリマ ーに転化する前に精製または所望の形状に前処理するこ とができる。

【0045】前記の各種のPPV誘導体膜は、適当なスルホニウム前駆体を使用することにより同様に導電性基板に付与することができる。

【〇〇46】一般に、好適には、スルホニウム塩前駆体

(11) よりも有機溶媒に対する溶解度が高いポリマー前 配体を用いるのが有利な場合がある。アルコキン基(通 常メトキシ)あるいは、ピリジニウム基のような親水性 の低い基によって前駆体中のスルホニウム部を置き換え ることによって有機溶媒に対する溶解度を高めることが 速度できる。

【0047】代表的には、ポリ(フエニレンピニレン)の膜は、図1に示すような反応図式に基づいた方法により、導電性基板上に付き合れる。スルホニウム塩単塩状(II)は、水溶液、水エタノール混液、若しくはメタノール中で前整体ポリマー(III)の溶液は、ホトレジスト処理のために半導体産業で用いられている一般的なスピンーコーティング技術により導電性基板上に付きすることができる。次に、得られた前駆体ポリマー(III)膜は、通例200℃から350での温度に加熱することによりポリ(フエニレンビニレン)(1)に転化される。

【〇〇48】単量体(II)の化学合成、その前駆体(II

) への重合、そしてPPVへの熱転化のために必要な詳細な条件は、文献、例えば、D. D. C. Bradle yによるJ. Phys. D (Applied Physics)、20、1389 (1987) およびJ. D. Stenger Smith、R. W. LenzとG. WegnerによるPolymer、30、1048 (1989) に記載されている。

【0049】ポリ(フェニレンピニレン)酸は、10 n mから10 μmの厚さで得られることを見出した。これらのPPV酸は、ごくわずなピンホールしかみられない。PPV酸は、約2.5 e V (500 nm) の半導体 エネルギーギャップを有する。PPV酸は、強く、室温で酸素とほとんど反応せず300℃を超過する温度で空気以外に安定である。

【〇の50】前駆体ポリマーの退去基を改質して、脱離反応がさらに別の中間構造を生ずることなく単一反応に 大きないることを確実にすることなく以上の が北の向上が達成される。従って、例えば、nージアル オルスルホーウム成分をテトラヒドロチオフェニウム成 分に置き換えることができる。後者の成分はジアルキル スルフィドに見られるようにアルキルメルカブタンに分 解することなく単一の退去基として脱離する。ここに述 べる例において、使用する前駆体ポリマーはジアルキル スルホニウム成分をジメチルスルフィドおよびテトラト トローのでは、サーのでは、またでは、またでは、 の前駆体は実施に関する。これら の前駆体は美地に以下の実施原様に表す業業子構造体に使用 するのに好な PV 膜を止る。

【0051】それ以外の適当な共役ポリマーの膜を形成する材料は、ポリ(フェニレン)である。

【0052】この材料は、5.6ージヒドロキシシクロ ヘキサー1、3ージエンの生化学的に合成される誘導体 を出発物質として製造することができる。これらの誘導 体は、ラジカル開始剤を使用することによって重合して 単一溶媒に溶ける前壁体ポリマーとすることができる。 このポリ(フェニレン)の製造は、Ballardet al、J.Chem.Comm.954(1983)

により詳細に記載されている。 【0053】ポリマー前駆体溶液は、導電性基板上に薄 い膜としてスピンコートされ、そしてその後通例140 ℃から240℃の範囲で熱処理されて共役ポリ(フェニ

レン) ポリマーに転換される。 【0054】ビニル若しくはジエン単量体を用いる共重 合もまたフェニレンコポリマーを得るように行うことが

[0055] 必要な共役ポリマ一膜を形成するために使用することができるさらに別の視頼の材料は、主共役額に結合した巨大な側鎖基の存在によってあるいは共役ポリマーをその1つまたはそれ以上の成分が非共役である共軍合体構造に組み入れることによってそれ自体溶液の

工可能であるかまたは溶融加工可能であるかのいずれかである共役ポリマーである。例えば、前者の例には以下 ものがある。

- (a) ポリ(4、4'ージフェニレンジフェニルビニレン) [PDPV] は、両方のビニレンの炭素がフェニル環により置換されているアリーレンビニレンポリマーである。それは、普通の有機溶媒に溶けるので薄い膜を形成できる。
- (b) ポリ(1、4-フェニレン-1-フェニルビニレン) とポリ(1、4-フェニレンジフェニルビニレン) ポリマーはPPVの類似物質であり、それぞれ1つあるいは両方のビニレンの炭素がフェニル基と置換されている。それらは各々希側海線に溶け、キャストまたはスピン検要されて領膜となる。
- (c) 普通の有機溶媒中で溶液加工可能であり、また、 長いアルキル序列 (アルキルはオクチルと等しいかそれ 以上に長い) に関しては、溶融加工も可能であるポリ (3-アルキルチオフェン) ポリマー (アルキルは、ブ ロビル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘブチル、オク チル、デシル、ウンデシル、ドデシル等のいずれか 1 つ)。
- (d) ポリ(3-アルキルピロール)ポリマーはポリ (3-アルキルチオフェン) ポリマーと類似であること が予想される。
- (e) ブチルよりも大きなアルキルを有するポリ (2、 5-ジアルコキシ-p-フェニレッピニレン) ポリマー は溶解加工可能である。
- (f) ポリ (フェニルアセチレン) は主鎖中の水素原子 がフェニル基に置換されたポリアセチレンの誘導体であ る。この置換によって、材料は可溶性にされる。
- 【0056】ポリマーの必要を加工性を得、導電性基板 (電荷注入接触層)上への要求される均一な薄膜の形成 を容易にするために共復ポリマーと他のポリマーとのポ リマーブレンドを形成するのが適している場合もある。 【0057】共役ポリマーの腹を形成するのに、そのよ カなコポリマーまたはポリマーブレンドを用いるとき、 前記共役ポリマーの膜を組み入れる電界発光素子の活性 部位は、コポリマーあるいはポリマーブレンドのパーコ レイションしきい値と同じたキれ以上に大きい多量の共 役ポリマーの部位を含まなければならない。

【0058】 半導体電発発光層は、異なったバンドギャップおよび/または多数電荷種を有するポリマー層を有する核合層として形成されているので、例えば、電荷正入層から電界発光素子の特定の領域内への注入電荷の集中が達成される。複合層は、ポリマー層の連続析知によりて形成することができる。程々の膜がスピンまたはドローコーティングによって共役ポリマーへの転化工程によって設け着される場合。 共役ポリマーへの転化工程によって設 た 実を解することができる。 た の後の 同様に付与することができる。 た しまなができる。 た しまなができる。 た しまなができる。

[0059]

【実施例】

「実施例1」図2および図3に関し、電界発光素子を以下のように構成した。

【0060】ガラス基板、例えば、約1mmの石英または、ホウケイ酸塩ガラス1の上面に第1の電荷注入接触層2を形成した。電荷注入接触層は、約20mmの厚さの履を作るためのシャドウマスクを介してアルミニウムを熟蒸着させて形成した。前記シャドウマスクを使用して幅2mm、間隙2mmおよび長さ15mmの一連の平行に並ぶ細片状であるパケーンを形成する。得られたアルミニウム電荷注入接触層を次に薄い返面酸化物層3を氷成するために空気にさらした。このようにして電荷注入接触層を形成した。

【0061】10~25gのメタノールにつき1gのポリマー濃度のPPVの前駆体メタノール溶液を前記の結合基板にスピンコーティングした。これは、結合基板の全表面にポリマー溶液を塗布し、次にその上面を水平に保持して5000 r.p.m.までの速度で軸の回転することによって濃板された。次に、得られた基度とポリマー前駆体層を真空オープン中、300℃の温度で12時間加熱した。この熱処理によって、前駆体ポリワーから300 nmの厚さであった。必要曼低限の膜の図ののから300 nmの厚さであった。必要曼低限の膜の図の nを膜のコンダクタンスによって設定し、下限は20 n n程度であら1 μmの範囲は2

【0062】次に、第2の電荷法人接触層5を、PPV 駅の上に金あるいはアルミニウムを蒸着させて形成し た。シャドウマスクを再度使用して、PPV駅の表面 にパターンを形成し、幅2mm、間路2mm、長さ15 mmの平行に並ぶ一速の鑑見い内で象1の電荷注入検 触層に直角に回転して形成した。第2の電荷注入接触層 の厚さは、20から30nmの範囲であった。このよう にして正孔法人接触層を対成した。

【0063】 電荷注入接触層のうち少なくとも1つは、 業子の甲面に垂直に電界発光業子から発光させるために 透明、若しくは半透明であることが望ましい。本実施例 では、このことは金、若しくはアルミニウムの層が30 mm以下の厚さである時になされる。PPV層の厚さが 約200 mmの素子に関し、電荷注入および強いエレク トロルミネセンスの発現に対するしきい電圧は、約40 ボルトである。この電圧は、2×106 Vcm⁻¹のしき い電界を印加する。2mA/cm²の電流速度におい て、半透明の電極を通してなされる発光は、遠常の照明 条件で、肉眼で見られた。素子の出力は、100 KH2 までの周波数にはほとんど依存しなかった。このこと は、電界発光素子の広答時間が非常に短く、10マイク のおより速いことを示している。使用に際し、電界発光 素子は、特別な用心をすることなく空気中で操作され、 機能低下の兆候はなにも示さなかった。

【0064】素子から出力された光を、格子モノクロメータにより分光し、シリコン光起電力のセルで検出し、そして、測定を窒温(20℃)とし、光学通路を有する低温保持装置に来子を保持して低温での両方で行った。その結果を図4に示す。電界発光来クスペクトルは、ピークが温度によってその位置をわずかとフトして0、15eVだけ異なって690nmから500nm(1.8eVから2.4eV)のスペクトル範囲で発光することを示している。

【0065】配界発光素子層と比べて低い仕事関数を有 するので電子注入接触層として用いるのに適した他の材 料は、(非高質あるいは結晶性)のnードープシリコ ン、酸化膜を有するシリコン、純粋、若しくは金などの 他の金属との合金であるテルカリ、およびアルカリ土質 金属類である。また、"n形ドープ"共役ポリマーの薄 層を、金属層と電界表光水リマー層との間に介在させ て、電子注入接触層を形成することもできる。

【0066】電界発光層と比べて高い仕事関数を有する ので正孔注入層として用いるのに適した他の材料は、イ ンジウム/スズ酸化物(可視スペクトル部で透明であ る)、白金、ニッケル、パラジウム、および黒鉛であ る。また、電気化学的に重合されたポリピロール、ポリ デオフェン等の"p形ドーブ"共役ポリマーの薄膜を金 風層と電界発光ポリマー層との間に介在させることによ って正孔注入層を形成することもできる。

[0067] 前記材料は、以下のように付与することができる。すなわち、白金のような融点温度が特に高い金属を除いた全ての金属は、蒸着により付着させることができる。インジウム/鍋の酸化物を含む全ての合金は、DCまたはRFスパッタリング法および電子ビーム蒸着法を用いて付着させることができる。非品質シリコンの保付着はシリコンとホスフィンなどのドービング剤との配合物からグロー放電付着法によって行うことができる。
[0068] 以下は、これらの材料を使った構造物の例である。

「実施例2」本実施例の構造物は、ガラス基板上の一連 の層として付着される。まず、湯電性であるが透明な酸 化インジウムを酸素の存在下にインジウムターゲットか らイオンーピームスパッタリングする方法によって基板 上に付着させた。

【0069】試料は10⁻⁸mbarのベース圧力の低温 ボンブ装置中で調製する。ここで使用する全ての付着法 に関し、基板は水外し、室温に保持する。代表的には2×10⁻⁴mbarの酵素圧力の存在下の代表的に0.1 nm/秒の付着速度でのインジウムターゲットからのイ オンーピームスパッタリングによって、代表的に5×1 0⁻⁴Qcmの抵抗率を有する透明な酸化インジウムの膜 が形成された。代表的に、100nmの厚さによって単 位面積当たり約50Qの比シート抵抗が与えられる。そ のような膜は可視スペクトル部において90%より好ま しい光学透過係数を有している。

【0070】これらの膜は、X線および電子解析測定から判定して非品質構造である。

【〇〇71】次に、PPV層を上記実施例1に記載した 手順を用いて酸化インジウム層上に付着させる。最後 に、アルミーウムの上部接触層を代表的には50 n mの 厚さに蒸着によって付着させる。この構造体を操作する と、酸化インジウム接触層が正の接触層として、および アルミーウム接触層が重の接触層として機能する。発光 は酸化インジウム層を通して見られる。

[0072] このようにして様成された、70nmの厚 さのPPV層および2mm2 の活性領域を有する構造体 の結果を図らおよび図6に示す。発光に関連する電流の しきい値は図5において約14Vであることがわかる。 業子の分光的に終和した光出力の強度の変動を図6に電 流の関数として示す。

「実施例3」この構造体の製造は上部金属接触層までは 上記実施例2と同じである。本実施例では、蒸着によっ て銀とマグネシウムとの合金を付着させて、負の接触層 として作用する上部接触層を形成する。蒸着は1:10 のモル比の銀およびマグネシウム粉体の混合物をポート 中で加触することによって実施され、代表的に50nm の厚さの段が付着された。

[0073] マグホシウムは、小さい仕事関数を有する ので、負の電極用の材料として望ましいものである。 飯 を添加して合金を形成することによって、ポリマー層へ の金属膜の接着性およびその酸化に対する耐性が改善さ れる。これらの試料の電流、電圧および電界券光特性 は、実施例2[に記載したものと類似していた。

「実施例4」これらの構造体は負の電極として作用する 非品質シリコンー水素合金層および正の電極として作用 する酸化インジウムを用いて制作した。アルミウムま たはクロムの蒸着金属接触層を有するガラス基板を使用 する。次に、非品質シリコンー水素膜を以下に詳細に説 明する高周波加熱 (RF) スパッタリングによって付着 させた。

【0074】使用するRFスパッタリング装置は2つのターゲットおよび液体窒素冷却ゲッターを有し、8cmのターゲットも基板間隔で操作される。処理室は5×1 0⁸mbarのベース圧力である。マグネトロンターゲットに3mmの厚さにロードープSIウェハ層を担身持させる。試料を付着させる前に1~2時間予備スパッタングすることによってこれらのターゲットを浄化する。上記のようにして製造された基板を、3cmの厚さのになおよびAI基板の裏側の温度が250~300℃のにおよびAI基板の裏側温度が250~300℃のこるように放射加熱する。基板を約6г.p.m.で回転する。使用するスパッタリングガスは0.007~0.13mbarの圧力において30%の円2を含むAFであり、蒸着の間連続して処理室に適す。使用するAF 出力は2Wの反射出力を有して250Wである。付着速度は代表的には12nm/分であり、この場合1μmの 膜圧に対し1.5時間の付着時間を要する。

【0075】 得られた非晶質 5 i は赤茶色である、5× 106~5×108 Q c mの直流抵抗率を有している。 [この抵抗率は試料の上側または下側に長さ3mm、間 隔0、25mmで2つのA I バッドを議着し、それら2 つのコンタクト間の抵抗を測定することによって求め た]。

【0076】次に、PPV層を上記実施例1に記載した ように非晶質シリコンー水素層に付与し、引続き実施例 2で記載した手順を用いてこのPPV層の上に直接酸化 インジウム層を付着させた。

【0077】上記工程を用いて製造した面積14m

m²、シリコン一水素層の厚さ1 ル、PPV層の厚さ 4 Onmおよび酸化インジウム層の厚さ 2 5 Onmの構造 体に関して得られた結果を限了および図8に示す。図7 に、順パイアス(酸化インジウム層が正)における素子の電流灯難圧特性を、また図8 に電流に対する総和光出力の変動を示す。電荷注入および発光は約1 7 Vで開始され、本実施例の場合抵抗性のシリコン一水素層が存在するために、このしきい値を越えた電流の上昇は、例えば図5に示すように作のような履を有しない構造に見られるよりなだらかである。

【0078】また、この種の構造体は逆パイアス (シリ コンー水素検触層に対して酸化インジウム接触層が負) においてより弱い電界発光を示した。しかしながら、順 パイアスで操作するのが好ましい。

「実施例5」酸化インジウム最上層を半透明の金または アルミニウム層に置き換えたことを除いて実施例4にお けるように製造した。約20mの厚さの最上層を有し て製造された構造物はこの接触層を通して発光が見られ た。これらの素子は、上述の各実施例と同様の特性を示 した。

【〇〇79】実施例4の製造方法は、実施例2および実施例3に示した接触層にも適用することができる。

【〇〇8〇】シリコン/水素層およびインジウム酸化物 商を付着するためのそれ自体公知の他の方法がある。シ リコンの場合、これは、シランのグロー放電と蒸剤を含 む。インジウム酸化物の場合、他の可能性として、イン ジウムと共にスズを含有をせて、ここで用いているイン ジウム酸化物に電気的特性が非常に近似している酸化イ ンジウムなズ(ITO)を生成することが考えられる。 付着方法は、蒸着、RFおよび直流スパッタリングを含 お、

[0081]電荷注入接触層の厚さの選択は、用いられ る付着技術と、接触層における所望の光学的透明度によって決定される。電荷注入の容別性は、電荷注入接触層 を複合層として構成することで改善される。この複合層 は、正孔および電子を夫々注入するための酸化および選 元共役ポリマーの薄線層を包含する。これらの特別な共 役ポリマー層は、活性状態の電界発光ポリマーと同じで あっても違っていてもよい。このような物質をドープす る方法は、この分野においては周知であり、「導電性ポ リマーハンドブック」(ティ、ジェイ、スコッテイム (T. J. Skothelm))に明確に記載されてい ふ

【0082】少なくとも1つの電荷注入接触層は、素子 の平面に垂直に発光させるため透明または半透明である のが好ましい場合があるが、例えば、素子の平面内での 放射しか要求されない場合には必ずしもその限りではな い。

【0083】製造される電界発光素子のサイズの限界 は、スピンコーティングに使用することができる基板の サイズによって決定される。例えば、このようにして値 経15cmのシリコンウエファのコーティングが行われ ている。さらに、広い面積のコーティングを行うために は、ドローコーティングなどの技術がその代わりに用い られる。従って、平方メートルの範囲の面積を有する共 役ポリマーを用いた電界発光素子を構成することが実現 できる。

【0084】PPVを含む未役ポリマーの少なくともいくつかは、付着工程が蒸落のために非常に高い温度を必要とする金属層の付着、あるいは非晶質シリコン層を発着した後、活性電界勢光領域を決定するための写真製版でリスーを共役ポリマーおよび要求される電界発光素子のタイプによって決する基板に付与する方法としてスピカまたはドローコーティングを使用する場合には好ましいが、スピンおよびドローコーティング並びに溶融加工の全てを共役ポリマーを基板上に付着させるのに使用するではできる。

【0085】電界発光来干は電界発光が役に立つ種々の 用途に適用することができる。それは従来半導体LED が使用されていたところに使用することができる。それ はまた従来液晶が使用されていたところにも使用するこ とができる。電界発光素子は液晶の望ましい代替物とさ れる多くの特性を有している。

【0086】電界発光素子は液晶ディスプレイと違って

発光するので、視覚が広い。さらに、大面積液晶ディス ブレイが遭遇した基板の平面性および間隔に関する問題 を、大面積しE素子は解決することができる。電界発え 業子はマトリックスーアドレス型ディスブレイ、例え ば、テレビジョンおよびコンピュータディブスブスインイに特 に適している。マトリックス一アドレス型ディスプレイに に適している。マトリックス一アを は、各電荷注入接触層が半導体層のいずれかの面に細 くいく筋にも付着され、一方の接触層の細片が衝去の 各層の棚片と直交している。ディスレイの画素と呼ば れる個々の電界発光素子の マトリックスのアドレス指定は下方の電荷注入接触層中 の特定の細片および上方の電荷注入層の前記第1の細片 に直角の特定の細片を選択することによって達成され る。さらに、電界発光素子は前記のように応答速度が速 いので、テレビジョン受像器として使用するのに適して ショーサービジョン受像器として使用するのに適して ショーサービジョン受像器として使用するので適して

いので、テレビジョン受像器として使用するのに適して おり、特に発光色を共投ポリマー、またその半導体バン ドギャップを選択することによって制御することができ るので、湿色に適するグリーン、レッドおよびブルー画 素を用いるカラーディスプレイが電界発光素子中に異な る共役ポリマーを配置することによって可能となる。

【0088】最後に、電界発光素子は、それを光学繊維 および/または薄膜薬療管と効果的に光学結合させて光 源として作用するように準備された構造体上で直接製造 する光通信への用途が考えられる。同様を用途が"サイ エンス・アンド・テクノロジー・イン・ジャパン"、8 ~14頁(1989年7月)に「オプチカル・インフォメーション・プロセッシング」という題名でサトシ・イシハラによって記載されている。

【0089】電界発光素子光源はレーザーとして適切に使用することができる。

【0090】最後に、光学繊維あるいは、薄膜の凹凸を 有する電界発光素子を能率的に光学結合させて光情報を 活用すべく、所定の下層上に直接組み合わせることによ り光通信に活用されることが予想される。類似の配率と して日本のサトシ・イシハラにより1989年7月の

"Optical Information Processing"の8頁~14頁の記載がある。

【図面の簡単な説明】

【図1】共役ポリマーを配設するための反応図式を示す 図である。

【図2】本発明に係る電界発光素子の概略図である。

【図3】本発明に係る電界発光素子の概略図である。 【図4】図2並びに図3に記載された素子の発光出力を

示すグラフである。 【図5】本発明の他の実施態様に係る電界発光素子のそれぞれ電流対発光および出力強度対印加電圧を示すグラ

フである。 【図6】本発明の他の実施態様に係る電界発光素子のそれぞれ電流対発光および出力強度対印加電圧を示すグラ

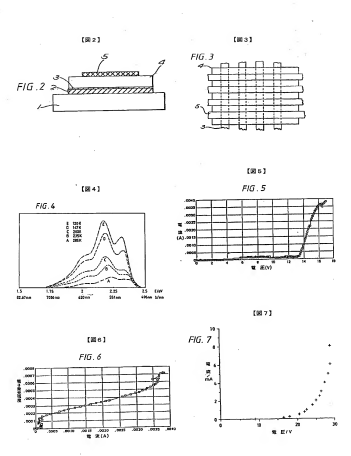
フである。 【図7】本発明のさらに他の実施態様に係るそれぞれ電 流出力および電界発光強度を示すグラフである。

【図8】 本発明のさらに他の実施態様に係るそれぞれ電流出力および電界発光強度を示すグラフである。

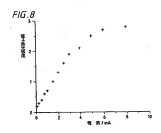
【図1】

$$FIG. 1$$

$$x^{-\frac{R}{R}} - cH_2 \xrightarrow{CH_2} cH_2 \xrightarrow{R} x^{-\frac{NaOH}{R-SYC}} \qquad \left\{ \bigodot_{R} - \frac{cH_2 - cH_2}{R} \right\}_{R} \xrightarrow{-\frac{R}{R} \times R} \qquad \left\{ \bigodot_{R} - \frac{cH_2 - cH_2}{R} \right\}_{R} \xrightarrow{-\frac{R}{R} \times R} \qquad \left\{ \bigodot_{R} - CH_2 - cH_2 \right\}_{R} \qquad (1)$$







フロントページの続き

(51) Int. CI. 6

H O 5 B 33/10

33/22 33/26

(72) 発明者 パローグス ジェルミー ヘンリー アメリカ合衆国、ニューヨーク00516 コ ールドスプリング パーソネイジ ストリ

識別記号

FΙ

H O 5 B 33/10 33/22

33/26

(72)発明者 ブラッドリー ドナル ドナット コーナ

イギリス国、ケンブリッジ シービー3 Oディー5チャーチル カレッジ(番地な

し)